



Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

T +45 7226 9000  
F +45 7226 9001  
M [sum@sum.dk](mailto:sum@sum.dk)  
W [sum.dk](http://sum.dk)

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 20. november 2013  
Enhed: Sundhedsjura og læ-  
gemiddelpolitik  
Sagsbeh.: SUMSAH  
Sags nr.: 1210267  
Dok nr.: 1340425

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 11. november 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 3 (L33) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Løhde (V).

Spørgsmål nr. 3:

"Fælles Medicin Kort (FMK) er ved at være udbredt til sygehuse og praksis-sektor i Danmark af hensyn til kvalitet og patientsikkerhed. Det betyder, at den behandlende læge hurtigt kan få overblik over hvilken medicin, patienten bruger. Hvordan vil ministeren sikre, at de danske læger også kan se hvilken medicin, patienten har købt i udlandet?"

Svar:

Jeg er enig i, at det er vigtigt, at sundhedsfaglige personer kan have fuld tillid til oplysningerne i det Fælles Medicinkort (FMK), og at oplysningerne bliver så fyldestgørende som muligt. På den måde kan registret leve op til sit formål om at være lægers redskab til at sikre kvaliteten og sikkerheden af borgernes medicinanvendelse.

Jeg vil derfor fremsætte et ændringsforslag til L 33, hvormed der fastsættes regler om, at Sundhedsstyrelsen i forbindelse med behandlingen af en borgers ansøgning om tilskud til et lægemiddel købt i et andet EU/EØS-land – udover indberetning til det Centrale Tilskudsregister (CTR) – også foretager indberetning af borgerens medicinkøb til FMK for at sikre, at oplysningerne om borgerens medicinering i FMK bliver så fyldestgørende som muligt.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Sanne Have